Patent: Assignee: (CETU ) CL /S CORP

Author (inventor): BJORN M J; FRANKEL A E; LAIRD W J; RING D B; WINKELHAKE

JL

Number of Patents: 002

Patent Family:

CC Number Kind Date Week

EP 226418 A 870624 8725 (Basic)

JP 62209098 A 870914 8742

Priority Data (CC, No, Date): US 806256 (851206);

Applications (CC, No, Date): EP 86309515 (861205); JP 86289791 (861206);

EP and/or WO Language: English

EP and/or WO Cited Patents:

No .SR.Pub; A3 ...8817; EP 121388; EP 74279; WO 8300810; 5.Jnl.REF;

Designated States (Regional): AT; BE; CH; DE; FR; GB; IT; LI; NL; SE

Abstract (Basic): EP0226418

AnImmunotoxin (I) comprising a cytotoxic moiety and an antigen-binding portion selected from the Fab, Fab' or F(ab')2 region of a monoclonal antibody is new when the monoclonal antibody (a) binds human ovarian cancer tissue; (b) has a selectivity of 0.11 or less; and (c) is an IgG or IgM.

(I) has a cytotoxicity ID50 of up to 10 nM against human ovarian cancer cells; it retards the growth of tumours comprising human ovarian cancer cells, carried by a mammal; or it extends the survival time of such a mammal.

USE/ADVANTAGE - (I) is useful for the treatment of human ovariant cancers, as it retards the growth of and kills the cancer cells. (I) may be used to kill the cancer cells in vitro in the diagnosis of the cancer. Dose is  $0.01-100~\rm mg/kg$  intraperitoneally,  $0.01-100~\rm mg/kg$ 

File Segment: CPI

Derwent Class: B04; D16;

Int Pat Class: A61K-035/74; A61K-037/02; A61K-047/00; A61K-039/00;

C07K-015/12; C12N-015/00;

Manual Codes (CPI/A-N): B04-B02C5; B04-B04A3; B04-B04A4; B12-G07; B12-K04A1

: D05-H09:

Chemical Fragment Codes (M1):

\*01\* M423 M710 M903 P631 P633 P831 Q233 V600 V611

**B16** 

#### 四公開特許公報(A) 昭62 - 209098

	•				
C 07 K 15/12 A 61 K: 39/00 C 12 N 15/00	ADU	8318-4H 7252-4C 7115-4B※審査請求	未請求	発明の数 4	(全19頁)
@Int_Cl_4	識別記号	厅内整理番号	43公開	昭和62年(198	37) 9月14日

抗ーヒト卵巣癌免疫毒素及びその使用方法 公発明の名称

> 願 昭61-289791 の特

願 昭61(1986)12月6日 ❷出

図1985年12月6日9米国(US)9806256 **侵先権主張** 

アメリカ合衆国,カリフオルニア 94547,ハーキユリー マイケル ジョン ブ 明者 砂発

ズ, オリーブ コート 109 ・ヨルン

アメリカ合衆国,カリフオルニア 94061,レツドウツド ディビッド バラツト 明者

シティ、トルーマンストリート 1248

アメリカ合衆国,ノースカロライナ 27514,チヤペル, アーサー エドワード 明者 @発

ハンティントンドライブ 223 フランケル

アメリカ合衆国,カリフオルニア 94608,エミリービ シタス コーポレイシ 願人 他出

ル, フィフティサードストリート 1400 ョン

外4名 20代 理 人 弁理士 青木 朗

最終頁に続く

#### 明和者の浄街(内容に変更なし)

#### 23

#### 1. 発明の名称

抗ーヒト卵巣癌免疫毒素及びその使用方法 2 特許請求の範囲

- 1. 細胞毒性成分及びモノクローナル抗体の Fab、Fab′及びF(ab′):から成る群から選択さ れた抗原結合部分を含む免疫毒素であって、前記 モノクローナル抗体が
  - (i) ヒト卵 単癌組織を結合し;
- (ii) 0.11又はそれよりも低い選択性を有し; そして

#### (iii) 1g6 又は1gH であり;ぞして

ヒト卵巣癌細胞に対して10aM又はそれよりも 低い細胞球性!Dso;ヒト卵具癌細胞を担持する 哺乳類を前記免疫毒素により処理する場合、前記 哺乳類によって担持されるそのような細胞から成 る腫瘍の増殖速度をおそくすること;又は前記哨 乳類を前記免疫毒素により処理する場合、ヒト卵 **承癌細胞から成る腫瘍を担持する哺乳類の生存時** 間を延ばすことから成る群から選択された少なく ともしつの能力を有する免疫毒素。

- 2. 前記ヒト卵巣癌細胞がOVCAR-2.OVCAR-3. OVCAR-4.OVCAR-5 及びA1847から成る群から選択 された少なくとも1つのものである特許請求の範 囲第1項記載の免疫毒素。
- 3. 前記モノクローナル抗体を、2G3.9C6.33F8. 44B2.44F4.120B7.200F9.204F4.219F3.245E7.260F9. 266B2.280D11.317G5.369F10.388D4.421E8.454C11. 454A12.451C3.650E2.788C6.871E3及び多くの前記 群に機能的に等しいモノクローナル抗体から成る 群から選択する特許請求の短囲第1項記数の免疫 斑索.
- 4. 前記モノクローナル抗体が、高分子量ムチ ン、260F9 又は266B2 によって結合され得る 5 5 Kd抗原の1つのエピトープ、 200Kd抗原及び42 Kdタンパク質性抗原から成る群から選択された抗 原を結合せしめる特許請求の範囲第1項記載の免 疫毒素.
- 5. 前記游成分が、リシン海素A類、フィトラ カアメリカナ(Phytolacca americana)タンパク質、

特開昭62-209098(2)

ジフテリア毒素 A フラグメント、ジフテリア毒素 A フラグメントの非特活性フラグメント及びブソイドモナスアエルギノサ (Pseudomonas aeruginosa) 外毒素 A から成る群から選択された、細菌、植物 又はカビ起源の酵素的に活性の毒素である特許請求の範囲第1項記載の免疫毒素。

6. 前記リシン毒素 A 鎖が組換体リシン毒素 A 鎖である特許請求の範囲第1項記載の免疫毒素。

7. ヒトトランスフェリン受容体に結合するが、 しかしそこへトランスフェリンの結合を阻止しな いモノクローナル抗体の抗原結合部分を少なくと も含む特許請求の範囲第1又は2項記載の免疫毒 器。

8. 前記モノクローナル抗体の抗原結合部分が そのF(ab')。部分を含む特許請求の範囲第7項記 級の免疫毒素。

9. ヒト卵巣腫瘍細胞から成る腫瘍を担持する 哺乳類の生存時間を延ばす方法であって、前記哺 乳類の生存時間を延ばすのに有効な、特許額求の 種囲第1、2又は7項記載の免疫毒素の量を前記 哺乳類に投与することから成る方法。

10. 昭乳類によって担持されるヒト卵巢癌細胞から成る腫瘍の増殖速度をおそくする方法であって、前記哺乳類によって担持されるヒト卵巣腫瘍の増殖速度をおそくするのに有効な、特許請求の範囲第1、2又は7項記載の免疫毒素の量を前記哺乳類に投与することから成る方法。

11. ヒト卵ی原細胞を数す方法であって、特許 請求の範囲第1、2又は7項記載の、細胞毒性的 に有効な量の免疫毒素と前記細胞とを接触するこ とから成る方法。

#### 3. 発明の詳細な説明

#### (産業上の利用分野)

本発明は、免疫学及び癌診断法並びに治療法の 分野に関する。さらに詳しくは、それは、ヒト卵 単癌に対して活性のネズミモノクローナル抗体、 これらの抗体を産生するハイブリドマ、これらの 抗体から製造される免疫化学物質及びこれらの免 疫化学物質を使用する治療方法に関する。

以下介白

#### (従来の技術)

癌性卵巣組織に関連する抗原に対するモノクローナル抗体の使用が、限定された範囲のみで報告されて来た。プソイドモナスの外毒者に結合されるヒトトランスフェリン受容体に対する抗体は、あるヒト卵具細胞系において細胞毒性活性を有することが報告されている(Pirkorなど、・プソイ

ドモナスの外毒素に結合される抗ートランスフェリン受容体抗体;ヒト卵泉癌細胞系における典型的な免疫毒素。,Cancor Res. 45:751~757(1985))。トランスフェリン受容体へのトランスフェリンの結合を阻害する抗ートランスフェリンモノクローナル抗体は、アメリカ特許第4.434.156号の思想である。本発明の抗ートランスフェリンモノクローナル抗体は、アメリカ特許第4.434.156号に開示されている抗体は、トランスフェリン受容体へのトランスフェリンの結合を阻害しない。Schiomなど、アメリカ特許第4.522.918号は、ヒト乳癌の可溶性抽出物を用いて、あるヒト乳癌腫瘍に対するモノクローナル抗体の産生方法を開示する。

[開題点を解決するための手段] 本発明の主な観点は、

(a) ヒト卵泉癌組織の冷凍断片 を結合し: 098(2)

卵巢癌細胞 方法であっ ト卵巣臓状の り量を前壁

って、特許 月胞母性的 そ触するこ

: 治療という はいい はい はい はい はい はい はい ない のの 知 れ らの 免

ンスフェ

さする。

(b) isG 又はigh であり;

(c) 細胞母性成分に結合される場合、
OVC AR-2, OVC AR-3, OVC AR-4, OVC AR-5又は
A1847から成る群から選択された、少なくとも1
つの卵巣癌細胞系に対して10mM又はそれよりも
低い10xoを有し;又は

細胞毒性成分に結合される場合、

ヒト那県は腐を担持する哺乳類の生存時間を延ば し:又は細胞毒性タンパク質に結合される場合、 そのような哺乳類によって担持されるヒト那県は 傷の増殖の速度をおそめるネズミのモノクローナ ル抗体に関する。

これらの抗体の好ましい態模は、263,9C6,33F8,44B2,44F4,120H7,200F9,204F4,219F3,245E7,260F9,266B2,280D11,317G5,369F10,388D4,421E8,451C3,454A12,454C11,650E2,788G6,871E3 と呼ばれる抗体及びそれらと機能的に等しい抗体である。

上記抗体を産生する、ネズミ×ネズミのハイブリドーマ及びこれらのハイブリドーマの子孫は、 本発明の他の観点である。

物を意味する。抗体の頑又はそれが製造される方

法に関して、制限されることは意図されていない。

本明細密に使用される場合、用語。モノクローナル抗体の抗原結合部分。は、モノクローナル抗体が特異的である抗原を結合するモノクローナル抗体の部分を意味する。一般的に、モノクローナル抗体の抗原結合性免疫グロブリン分子のフラグメントを含む。免疫グロブリンのFab、Fab、シでF(ab、)。領域は、当然者に良く知られている。所は、バスのでは、モノクローナル抗体の耐力によるでは、バスのでは、アスルフィド結合を選元的に分類するために選元

剤と前記消化物とを接触することによって生成さ

れ得る。Fab′フラグメントは、ペプシンによる

モノクローナル抗体の消化及びそのようにして生

成されたフラグメントの選元剂による選元的分離

によって得られる。還元的分離の不在においては、

ペプシンによるモノクローナル抗体の酵素的消化

本発明のもう1つの観点は、

- (a) 上記モノクローナル抗体、及び
- (b) 細胞毒性成分の接合体である

免疫母素に関する。

本発明のもう1つの似点は、ヒト卵巣腫瘍細胞を退持する哺乳類の生存時間を延ばすために有効な量の上記免疫毒素をそのような哺乳類に投与することによって、そのような哺乳類の生存時間を延ばす方法に関する。

さらに本発明のもう1つの観点は、細胞を殺す のに有効な量の上記免疫毒素とヒト卵及腫瘍細胞 とを接触することによってそのような細胞を殺す 方法に関する。

さらに本発明の観点は、上記免疫毒素の腫瘍細胞増殖遅延量をそのような哺乳類に投与することによって、そのような哺乳類によって退持されるヒト卵巣腫瘍細胞の増殖速度をおそめる方法に関する。

本明細器に使用される場合、用語 \*モノクローナル抗体 \* は、均質な抗体集団を有する抗体組成

がF(ab'):フラグメントを生成する。

本発明のモノクローナル抗体産生ハイブリドーマに関して本明細帯に使用される場合、用語。子孫(progeny)。は、世代又は核型の同一性にもかかわらず、銀によって産生されるモノクローナル抗ーヒト卵泉感抗体を産生する親ハイブリドーマのすべての誘導体、子及び子孫を含むように思われる。

ヒト即桑庶に対する例示されたネズリクローナル抗体に関して、本明祖書に使用される場合、用語・機能的同等物・とは(A)免疫された又はサンドウィッチアッセイによって決定されるが、例示されたモノクローナル抗体と同様といい、例示された結合し、(b) ヒトリンスは、ののは、ののは、ののは、ののような細胞を担持する哺乳類の生存時間を延ばし、、とのような細胞を担持する哺乳類に投い、のような細胞を担持する哺乳類に投い、といい、のような細胞を担持する哺乳類に投い、といい、のような細胞を担持する哺乳類に投い、といい、のような細胞を担持する哺乳類に投い、のような細胞を担持する哺乳類に投い、のような細胞を担持する哺乳類に投い、そのような細胞を担持する哺乳類に投い、そのような細胞を担持する哺乳類に投い、

#### 特開昭62-209098(4)

与される場合、そのような哺乳類中にヒト卵虱癌 細胞の増殖をおさえ又は (声) そのような細胞が 免疫诉案と接触される場合、ヒト卵巣癌細胞に対 して細胞毒性である免疫毒素を形成するモノクロ ーナル抗体を意味する。

木明細郡に使用される場合、上記のような用語 ・ 機能的同等物 " とは、 5 種の基準を含む。 例示 されたモノクローナル抗体と同じ抗原又はエピト - プに結合する、第1番目のこれらの基準は、機 能的に等しいモノクローナル抗体によって、例示 されたモノクローナル抗体のクロスブロックを示 す実験によって実証され得る。クロスプロックは、 例示された抗体の1つによって結合されるのと同 じ抗原上のエピトープに結合する抗体の結果とし て、又は1つのエピトープへの抗体の結合が2番 目のエピトープへの抗体の結合を妨げる、同じ抗 原上にひじょうに接近して位置する異なったエピ トープに結合する抗体の結果として生じる。

いわゆる。サンドイッチ。アッセイとは、抗体 が同じ抗原又はエピトープを結合するかいづれか

を決定するためのもうしつの方法である。これら のアッセイにおいては、第1モノクローナル抗体 が支持体、たとえば力価プレートウェルの設面に 結合される。非特異的な結合を妨げるための処置 の後、ひじょうに可溶化された抗原鋼製物を、そ の結合抗体に添加する。次に、検出可能なラベル を有する第2抗体、たとえば螢光色素を添加する。 第2抗体がその抗原に結合する場合、異なったエ ピトープ特殊性又は同じ抗原上に複数コピィの同 じエピトープが示される。第2抗体が結合しない 場合、同じエピトープ特異性又は異なった抗原特 異性のいづれかが示される。クロスブロッキング 及びサンドイッチアッセイの両者の結果は、両抗 体によって結合される抗原が同じ分子量を有する ことを示すために、第2シリーズの試験、たとえ ば免疫沈原法又はウェスターン法によってさらに 定義される。

本発明の免疫毒素は、モノクローナル抗体の接 合体及び細胞毒性成分である。免疫毒素の細胞毒 性成分は、細胞毒性薬物又は細図:カビ又は植物

43

起源の酵素的に活性の毒素もしくは酵素的に活性 のポリペプチド領又はそのような毒素のフラグメ ント ("A:鎖) である。酵素的に活性の毒素及び そのフラグメントが好ましく、そしてジフテリア 遊素 A フラグメント、ジフテリア 毒素の非結合活 性フラグメント、外酢器A (プソイドモナスアエ ルギノサ (Pseudomonas aeruginosa) からの). リシンA镇、アプリンA镇、モデシンA镇、αー アルシン、あるアレウリトス フォリジ(<u>Aleurites</u> ルデヒド、ピスーアジド化合物、たとえばピス fordii) タンパク質、あるジアンチン タンパク 質、フィトラカ アメリカナ (Phytolacca americana) タンパク質(PAP,PAPⅡ及びPAP-S)、 モモルジカ カランチア (Monordica charantia\_) 阻害剤、クラシン、クロチン、サポナリア オフ ィシナリス (<u>Saponaria officinalis</u>) 阻害剤、 ゲロニン、ミトゲリン、レストリクトシン、フェ ノマイシン及びエノマイシンによって例示される。 リシンA類、プソイドモナスアエルギノサの外毒 **泵Α及びPAPが好ましい。** 

モノクローナル抗体及びそのような細胞毒性成

分の接合体は、種々の二官能価タンパク質カップ リング剂の使用により製造され得る。そのような 试薬の例は、Nースクシンイミディルー3-(2 ーピリジルジチオ) プロピオネート(SPDP)、イミ ノチオレーン(IT)、イミドエステルの二官能 価誘導体、たとえばジメチル アジピミデート・ DC&、活性エステル、たとえばジスクシンイミジ ル スペレート、アルデヒド、たとえばグルタア (P-ジアゾニアムベンゾイル) -エチレンジア ミン、ジイソシアネート、たとえばトリレン2. 6-ジィソシアネート及びピスー活性弗索化合物、 たとえば1,5ージフルオロー2.4ージニトロ ベンゼンである。

. 本発明の免疫毒素の酵素的活性のポリペプチド は、組換により生成され得る。組換的に産生され たリシン毒素 A 镇 (rRTA) は、1985年 8 月15日に公 衷されたPCT H085/03508 に開示された方法に従 って産生され得る。知損的に産生されたジフテリ ア毒素A類及びその非結合性活性フラグメントも

特開昭62-209098(5)

また、1985年8月15日に公表されたPCT H085/ 03508 に記載されている。

治療のために<u>イン</u> <u>ビボ</u>に使用される場合、その免疫毒素は、治療上有効量(すなわち、患者の腫瘍の悩みを除去又は減じもしくは妨害する量)で患者に投与される。それらは通常、非経口的に、好ましくは腹膜内(IP)に投与されるであろう。その投与量及び投与法は、癌(原発性又は転移性)及びその集団の性質、特定の免疫毒素の特徴、た

とえばその治療指数、患者及び患者の病歴に依存するであろう。投与される免疫毒素の量(1 P)は、典型的には、患者の体重当り約0.01~約 100 で及び好ましくは0.01~~1 0 での範囲であろう。

非経口投与のためには、免疫毒素は、医薬的に 作容可能な非経口ピークルと共に注入可能なユニット剤形(溶液、熱薬液、エマルジョン)で製剤 されるであろう。そのようなピークルは、本質的 に非恐性且つ非治療性である。そのようなピークル ルの例は、水、生理的食塩水、リンガー溶液、ンで キストロース溶液及び5%ヒト血清アルブミエートが まな性ピークル、たとえば固定油 メンエートがまた使用され得る。リポソーの カる。非水性ピークルは、少量が多いは、少量が多いで もある。その免疫毒素は、典型的には、約0.01㎡ /ml~10~mlの濃度でそのようなピーク ル中に配合されるであろう。

卵巣癌を治療するための細胞毒性放射性薬品は、

流体にアイソトープ(たとえば Y . Pr)を放射する高い線エネルギー付与(LET)を活用することによって製造され得る。 本明細むに使用される用語・細胞毒性成分・は、そのようなアイソトープを含むであろう。

Cell Distribution Center, San Diego, California, USA から入手できるネズミ骨髄腫系を、このハイ ブリダイゼーションに使用することができる。 芬 本的に、この技法は、フソゲン、たとえばポリエ チレングリコールを用いて、その趙塩細胞及び脾 屋細胞を融合することを含む。融合の後、細胞は、 融合培地から分離され、そして選択増殖培地、た とえばHAT培地中で増殖され、ハイブリッド形 成しなかった現細胞を除去する。所望により、そ のハイブリドーマを、拡張し、そして上清液を、 抗原として免疫化剤(乳癌細胞又は腹抽出物)を 用いて、従来のイムノアッセイ法(たとえば、ラ ジオイムノアッセイ、酵業イムノアッセイ又は螢 光イムノアッセイ)によって、抗ーヒト乳癌活性 について分析する。陽性クローンが本発明の抗体 の基準に適合するかいづれかを決定するために、 さらにそれを特徴づける。

そのような抗体を産生するハイブリドーマは、 既知方法を使用して、<u>イン ピトロ</u>又は<u>イン ピ</u> <u>ポ</u>で増殖され得る。好ましくは、そのハイブリド

゙カップ ような - (2 、イミ 二官能 - F -イミジ ルタア ピス ンジア ν2. 化合物、 ニトロ プチド +され ヨに公

去に従

フテリ

ソトも

198 (4)

. これら

ナル抗体

の収面に

カの処置

力を、そ

ようベル

5加する。

よったエ

ごィの母

きしない

と抗原特

, キング

1、 面抗

:有する

たとえ

こさらに

で体の接

・細胞毒

は植物・

ーマは、マウス中の腹水として維持される。そのモノクローナル抗体は、培養培地又は体液から、場合によっては、従来の免疫グロブリン精製法、たとえば硫酸アンモニウム沈殴法、ゲル電気泳動法、透析法、クロマトグラフィ法及び所望により 限外認過法によって単型され得る。

特許請求された抗体を選択することにおいて、

この特許の目的のためには、適用、特異性及び選択性が、交換可能的に使用され、そしてすべての組織(ここで、モノクローナル抗体が試験さた)において、いづれかのモノクローナル抗体によって結合された関係遺体(substructure)の合計数及

び試験された 5個の血液細胞型の数の総数によって割られた、16個の正常組織の冷凍断片における染色された副構造体の数及び結合した血液細胞型の数の総数として定義される。 123個の副構造体及び 5個の血液細胞型がこの試験において計数された。抗体は、それらが 0.11 か又はそれよりも低い選択性を有し、そしてヒト卵巢癌組織に結合される場合、卵巢癌免疫毒素の目的のための適切な候補体であると見なされた。

1つのハイブリドーマによって産生された抗体は、200 K ドルトンの抗原を認識することが見出された。2種のハイブリドーマからの抗体が、42 K ドルトンの抗原に粘合した。 4種のハイブリドーマからの抗体が1 又は複数の高分子量ムチン (H M W) に結合して2種のハイブリドーマからの抗体が95 K ドルトンの抗原の形でのトランスフェリン受容体に結合した。 2種のハイブリドーマからの抗体が55 K ドルトンの抗原の分子とコマからの抗体が55 K ドルトンの抗原の分子とトーブに結合した。 前記のすべての抗原の分子 世は、当業界において知られている方法を用いて、

遠元状態下でドデシル硫酸ナトリウム (SDS) ーポリアクリルアミドゲル電気泳動によって決定 された。

これらの抗体のさらに詳しい特徴は、下の例に 提供されている。

最も重要である本発明の免疫化学的誘導体は、 モノクローナル抗体及び細胞毒性剤の接合体である。

手術後の新鮮なヒト乳塩組織及び積々の正常な 組織を用いて、ホモジナイゼーション及び不連続 スクロースグラジェント遠心分型によって膜抽出 物を調製した。ヒト乳癌細胞系を、Breast Cancer Task Force, the American Type Culture Collection (ATCC)及びDr. Jorgen Fogh at Memorial Stoan Kettering から得た。その細胞を、Breast Cancor Task Force, the ATCC 及びDr. Fogh によって推図 されるようにして保存し、そして運んだ。免疫化 のために、100ggのタンパク質を含む膜抽出物 (Louryアッセイ)又は1000万の生きている乳癌細 胞のいづれかを、5週才のBag b/c マウス中の膜

特開昭62-209098(フ)

異性及び てすべて 試験さた) 体によっ 合計数及

結合する

しないよ

S D S) って決定

Fの例に

耳体は、 多体であ

り正常な

ド不連続 CRI Mill t Cancer Collection Sloan t Cancer ・て推改 免疫化 I 抽出物

机热粗

. 中の腹

.

膜内に接種した。そのマウスを、1ヵ月間隔で2 度同じように追加免疫した。最後の追加免疫の後、 3日後、細胞融合のために脾緩を除去した。

体細胞ハイブリッドを、ネズミ骨部騒系5p-2/0/Ag14を用いて、Buck.D.N..など、<u>向配</u>、の方法によって調製した。すべてのハイブリドーマ細胞系を、限界希釈法によってクローン化した。マウスからの膵臓細胞を使用した融合体の半分を、乳癌膜抽出物により免疫化し、そしてマウスからの膵臓細胞を使用した半分を、生きている乳癌細胞系により免疫化した。83、424個のウェルを、これらの融合体から生成し、そしてこのうち22、459個がハイブリドーマの増殖を示した。

ハイブリドーマ上清液を、免疫性乳癌膜抽出物と共に固相酵素結合のイムノソルベントアッセイ(ELISA) 又は免疫性乳癌細胞系と共に間接的な免疫蛍光アッセイのいづれかで反応性抗体について分析した。固相膜ELISA のためには、0.1 m/m & 乳癌膜タンパク質 4 0 m & 乳癌膜タンパク質 4 0 m & 乳癌膜タンパク質 4 0 m & 乳癌膜タンパク質 5 m & な 1 c 1 2 時間、塩化ポリビニル (PVC) 微量力価ウェル中

に置いた。抽出物を吸出し、そしてそのウェルを、 1%ウシ血清アルプミン (BSA) を含むリン砂 級街溶液 (PBS) により洗浄した。次にそのウ ェルを、ハイブリドーマ上清液の1:10 希釈溶 液 4 5 pl と共にインキュペートした。 希収剤は、 25mM級街液、10%ウシ血清及び0.1%アジ化 ナトリウムを含む培地であった。窒温で30分後、 そのウェルを再び洗浄し、そして31セで45分 間、ペルオキジダーゼ接合のヤギ抗ーマウスIgG の1:200 希釈溶液と共にインキュベートした。 その希权剤はPBSであった。次に、そのウェル を、PBSにより洗浄し、そして室温で30分間、 pll 4.2 の 0.1 M クエン酸ナトリウム扱街液中 1 . 2-アジノージ (3-エチルベンズチアゾリンス ルホン酸)200g& と共に反応せしめた。光学密度 を、Micro Elisa Readerにより 405mmで測定した。 おのおのの実験のために、陽性対照、すなわち5 μ 8 / m l での抗-β-2ミクログロブリンを、 正常なヒト腎臓膜と共に反応せしめた。これは、 1.0 ± 0.1 (標準偏差) の光学密度を与えた。マ

ウスモノクローナル抗体を含まない培地を用いてのバックグラウンドは、0±0.1の光密度ユニット(0.D.)であった。0.70.D.よりも大きな乳癌膜抽出物に基づく反応を与えるウェルを、貯蔵した。

間接的免疫蛍光細胞系アッセイのためには、免 疫性細胞系の 100.000個の乳癌細胞を、8チャン パースライドのセットのそれぞれのチャンパー中 に、適切な培地と共に1晩証いた。同様に、細胞 系CC95からの 100.000個の繊維芽細胞を、チャン パースライドウェル中に1晩、インキューペート した。その細胞を、1%BSAを含むPBSによ り洗浄した。乳癌細胞及び繊維芽細胞の両者のウ ェルを、ハイブリドーマ上清液の1:10 希釈溶 液と共に4℃で30分間、インキュペートした。 その細胞を、再び洗浄し、そしてフルオレセイン イソチオシアネート(FITC) ~ 接合のヤギF(ab'): 抗ーマウスIgの1:50希釈溶液と共に、4で で30分間、インキュベートした。その機胞を、 3 度洗浄し、PBS中1.5 %ホルムアルデヒド中 で5分間、固定し、チャンパーを除去しそして

PBS中でゆすいだ。次に、そのスライドを、ポリピニルアルコール、グリセロール、級街液及び保存剤を含む組成物中に固定し、そして發光顕微鏡により試験した。乳癌細胞に対して強い發光結合性を示すが、但し繊維芽細胞に対して發光結合性を示さないハイブリドーマウェルを、貯蔵した。5.156個のハイブリドーマウェルが、最初のスクリーンにおいて乳癌反応性を示した。

次に、5156個の陽性ウェルからの上清液を、7種の正常組織の膜抽出物(肝臓、肺、結腸、胃、腎臓、扁桃腺及び脾臓)と共に固相ELISAで試験した。0.3よりも大きなELISA 0.D.を与えるすべての上清液を、捨てた。1101の上清液が、正常な組織抽出物と反応しないことが見出された。

その1101個のハイブリドーマ上清液を、ヒト乳 癌組織の冷凍断片に対して試験した。6ミクロン の断片をスライドにはり付け、4でで10分間、 アセトン中で固定し、室温で10分間、乾燥せし め、PBSにより洗浄し、ウマ血清によりブロッ クしそして100g4のウシハイブリドーマ上清液

#### 特開昭62-209098(8)

と共に室温で20分間、インキュベートした。そのスライドを、PBSにより洗浄し、そして良後に、ペルオキシダーゼ接合のウサギ(ホーマクス) 18の1:50 第級と共に37 でで20分間、インキュベートし、再びPBSにより洗浄しをして及後に、0.01% 過酸化水素を含む、PB7.2の0.05M Tris 級中0.5 を2/m2-ジアミノベンジンと共に37 でで7.5分間、インキュベートした。そのスライドを、ヘマトー・シリンニーブチルメリレート及び0.3% チルノローブチルメタクリレート及び0.3% 2.6 ージタートブチルーフタレート及び0.3% 2.6 ージタートブチルーフタレート及び1.3% 2.6 ージタートブチルーフタレート及び1.3% 2.6 ージタートブチルーフタレールを含む培地中に固定した。124のウェルが乳路選択結合性を与え、そしてクローン化された。

モノクローナル乳癌選択抗体の免疫グロブリンクラス及びサブクランを、McDougalなど、J. immunol、Meth。 63: 281~290(1983) において 記載されたものと実質的に同じイムノドットアッ セイによって決定した。抗体をまた、0.2 g Ciの \*\*S-メチオニンを含むメチオニン不含培地中で2~3×10・個のハイブリドーマ細胞を、4時間、地域することによって内部的にラベルした。\*\*S-ラメルされた抗体を、固定されたブドウ球菌A・一ラメルされた抗体を、力を投ゲロブリンにより時前に被理された、固定されたブドウ球菌A・制度により免疫沈酸化し、そしてその免疫沈酸物を、SDS-PAGEによって分析し、抗体のし及びH・領のを動度、余分な領の欠乏及びブドウ球菌のプロティンAを結合するおのおのの抗体の能力を決定した。

その抗体を、イン ビボ中で拡張した。Ball b/c 又はF1 (CS7B/6×Ball b/c)マウスを、0.5 mll のプリスタンにより腹膜内 (ip) で感作し、そ して10~14日後、PBS中、百万の対数増殖器の ハイブリドーマ細胞により接種した。腹水を-70 でで貯蔵し、そして解凍し、そして 0.8 ミクロン のフィルターユニットを通して濾過し、そしてさ らに特製した。

ブドウ球菌のプロテインAを結合したいくつか

のIgG 抗体を、アガロース、デキストリン及び/ 又はアクリルアミドを含むプロテインA-クロマ トグラフィー樹脂上でpB段階グラジェント溶離に よるアフィニティクロマトグラフィーによって精 製した。プロテインAを結合しなかったIgG 抗体 は、0℃で40%飽和状態への硫酸アンモニウム の添加又はDEAE又は Affigel\*\* (Biorad, Richmond, California) に結合することによって沈殿された。 他方、lgG 抗体を、Sephacryl S-200 カラム、次 に記載したようなDEAEセルロースを用いてクロマ トグラフィーによって特製した。その沈段物を、 PBS中に再溶解し、pil 7.2の20mil Tris に透 折しそして 4 ℃で 1 m & /分の流速で 1.5 & の 0 ~600mH の HaCA グラジェントにより溶離するジ エチルアミノエチルセルロース(DEAE)の1.6× 50cmカラム上でクロマトグラフィー処理した。 おのおのの場合、カラム酉分を、 SDS-PAGEによ って調節し、そして及っとも境枠な抗体函分を、 プールし、 1 ~ 3 m/m l に湿縮し、PBS/0.02% NaN,に対して透折しそして4℃で貯蔵した。

lgM 抗体を、室温で l m l /分の流速でPBS/
0.01%アジ化ナトリウムにより溶離する、Sephacryl
s-300 の2.6×40cmカラム又は他のゲル濾過も
しくはアガロース、デキストリン及び/又はアク
リルアミドを含む樹脂上でゲル濾過材によって積
野した。

末梢血液細胞(血小板、リンパ球、赤血球、類

098(8)

きと レイル ませんりゆん たりン 国殿びの地 4。 球にA物Hプ中時 3 国よ細を頃ロで間、SAり胞、のテ

: · Ba & b/c
0.5 m &
5作し、そ
t 増殖を - 70
i 水 と ロン
そ

]を決定し

:いくつか

g TPBS/

· Sephacryl

でル湖泊も

′又はアク

:よって箱

・の精製さ

に対する

て及び5

訳によっ

:色を、上

0 p g / の既知希

りに使用

乳癌断片

色を与え

組織の試

卵巢粗糙

血球、斑

粒球及び単球)を、多形核白血球から単球を分離 する培地を用いて、遠心分離によって調製した。 その細胞を、4でで30分間、上で決定された最 適濃度で抗体と反応せしめ、洗浄し、4℃で30 分間、フルオレセインイソチオシアネート接合の ヤギ抗ーマウス!gの1:50希釈溶液と反応せ しめ、再び洗浄しそして細胞選別器により試験し た。その洗浄製街液及び希釈剤は、1%ゼラチン 及び0.02%アジ化ナトリウムを含むPBSであっ た。その細胞選別器は、76ミクロンのノズル及 び 488nmで1 Wのアルゴンイオンレーザーを購え ている。80mの共魚レンズを、魚点を合わすた めに光学レールアセンブリー上に使用した。使用 される他のフィルターは、 515nmの干渉フィルタ -及び 515nmの吸収フィルター (放乱されたレー ザー光のための)並びに前方角度の光散乱・

(forward angle light scatter) のためにニュトラルデンスィティ 1.5 フィルターであった。前方角度の光散乱に対する対数フルオレセイン螢光の輪郭プロットが、サンプル分析のために使用され

**た**.

本発明の免疫資気において有用な抗体の、正常な組織断片上での結合や動が下の第1 衷に相告される。次の省略形が抗体によって結合される構造体を示すために使用される:Ac、隙房;G、原
T、小管;D、管管;L、管腔;W、汗腺;E、上皮:S、皮脂状腺;Gr、期粒球;Mr、巨核球;M、マクロファージ;Ly、リンパ球;Bと、延層;Fe、病乳上皮;A、アベオラー(aveolar)内質細胞;B、ボーマンズ、カブゼセル・Mu、筋肉;1、B;X、ガングリア/神経;V、血管;及びH、毛包。選択性は、前に記載したようには合型動は、第2 衷に報告される。そのモノクローナル抗体の選択性は、第3 衷に示される。以下公白

第 1 表

					99.4	MABOI	<u> </u>	机锅桶台	:							
																正常な
A B	藤窟	食道	li i	智謀	特瓜	7	E	马枝腺	FR	心臟	即具	皮區	骨髓	子宫	膀胱	A B
2G3	2Ac	28	14	21	0	11	0	18	. 0	0	0	0	0	2L	2 E	2 E
906	0	2 E	0	0	0	16	0	ILy, 2B	0	0	0_	0	2Gr	0	0	2 E
33F8	. 0	2 E	0	17	0	0	0	1Ly	0	0	0.	19	18k	11	1 8	0
4482	0	1 E	0	0	0	16	0	0	1	0	0	0	0	0	0	0
44F4	1Ac	2E	0	1T. B	11	26	0	12	0	0	0	18	2Gr	2L	0	2 E
12007	0	18	0	11	0 .	iL	0	0	0	0	0	25	0	2L	0 -	0 .
20079	IAc	0	0	2L	0	0	0	0	0	0	0	25	0	0	0	0
204F4	0	2 E	0	21	2X .	2 X	0	2Ly.E	0	0	0	25.W	0	2 L	. 0	18
219F3	IAc	2 E	0	1 T	0	0 '	0	iLy, E	. 0	0	0	28,W	1-2Gr	16	0	2 E-
245E7	11	0	H.AI	0	0	2L	0	1 E	0	0	0	25	0	2L	12	2L
260F9	lac	2 E	0	17	, O	16	0	38	20	0	. 0	2E.2H	0	16	2 E	2 E
26682	IAc. ID	28	0	11	0	0	0	2E .	0	0	0.	2E.2W	0	0	.1 8	1 E
280011	0	1 E	0	2T.B	11	2L	0	0	2 D	. 0	0	18.1B	2Gr	26	0	2 L
31765	lAc.l	0 .	0	21	16	0	0	0	20	0	0	0	0	16	0	0
369F10	0	0 .	0	. 0	0	16	0	0	0	0	0	1\$	0	0	0	0
38804	2Ac, 1[	28	0	1-27	1-2G	11	0	18	0	0	0	2E.S.1	0	16	. 2E	1
42128	lAc	1 E	o ·	11	0	16	0	0	1	0	0	0	0	16	0	0
451C3	0	0	2 H	0	0	0	17	2Ly. 18	L O	0	0	0	2	16	0	0
454A12	0	0	18	0	16	0	0	0	0	0	0	0	1	18	0	0
454C11	1 D	1-28	0	17	0	0	0	18	19	0	0	12.8	0	16	18	1 8
650E2	lAc.l	0	1-2A	21 .	2G	0	0	0	2 D	0	0	0	0	26	0	1
78866	0 .	0	0	2T	0	0	0	1 F E	0	0	0	0	0	0	0	0
87183	21.Ac.D	152	0	0	16	16.2Gr	0	IE.Ly	0	0	261	· ĽS	0	0	0	0
	263 9C6 33F8 44B2 44F4 12007 200F9 204F4 219F3 245E7 260F9 266B2 280011 31TG5 369F10 388D4 421E8 451C3 454C11 650E2 788C6	263 2Ac 9C6 0 3378 0 4482 0 4474 1Ac 12007 0 20079 1Ac 20474 0 21973 1Ac 24587 1L 26079 1Ac 26682 1Ac.1D 280011 0 317C5 1Ac.1 369710 0 38804 2Ac.1I 42128 1Ac 451C3 0 454C11 1D 65022 1Ac.1 78866 0	263 2Ac 2E 9C6 0 2E 33F8 0 2E 44B2 0 1E 44F4 1Ac 2E 12007 0 1E 200F9 1Ac 0 219F3 1Ac 2E 219F3 1Ac 2E 245E7 1L 0 260F9 1Ac 2E 280011 0 1E 317G5 1Ac.1 0 369F10 0 0 388D4 2Ac.11 2E 421E8 1Ac 1E 451C3 0 0 454C11 1D 1-2E 650E2 1Ac.1 0 788G6 0 0	2G3	263	A B	A B	A B	A B	263	AB	AB	AB 降極 女谊 助 容疑 結婚	AB	AB	AB

#### 特開昭62-209098 (12)

13 280011	390000	8.8×10*	HCF7
14 31765	3200000	1.6×10*	CAMAI
15 369F10			
16 388D4			
17 421E8			
18 451C3	400000	4 × 10*	HCF7
19·454A12	470000	1.2×10°	HCP7
20 454011	390000	4.8×10°	ZR7530
21 650E2			
22 78866	•		
23 871E3			

モノクローナル抗体によって認識された抗原を 同定するために、抗原の免疫沈良法を、次の方法 に従って行なった。 8 mm の直径のポリスチレンポ ール(Precision Plastic Ball Co.)を、氷酢酸中、 10%発煙硝酸により被覆し、そして50℃の水 浴中で3時間、インキュベートした。酸処理した 後、そのポールを、蒸留水により3度すすぎ、 0.1 M MaON 中、1%亜ジチオン酸ナトリウムに より被覆し、そして50 での水浴中で3時間、インキュペートした。そのボールを、再び蒸留水により3度すすぎ、0.1 %1-エチル-3-(3-ジメチルアミノブロピル)-カルボジイミド(EDAC)、0.2 %スペリン酸(ジメチルホルムアミド中に溶解されたスペリン酸)により被覆し、そして窒温で1 嗅インキュペートした。そのボールを、蒸留水により3度すすぎ、そして識別のために印を付けた。

精製されたモノクローナル抗体を、2-(N-モルホリン)エタンスルホン酸酸街液中において0.2g/m& に希釈し、そして前もって処理され、そして印を付けられたポリスチレンボールをを留った抗体及び50μ&の新鮮な1%EDACには変をした。チューブに蓋をして25℃で24時間、インキュベートした。このインキューで設けで使用するか又は使用する前、保存した。保存した。

新たにラベルされたターゲット細胞抽出物を、 Marchalonis, J., "An Enzymic Method for the Trace Iodination of Immunoglobulins and other Proteins, Biochem, J. 113: 299~305(1969) Ø ラクトペルオキシダーゼ法によって 125-1によ り又は35~Sメチオニン中での増殖によって35~ Sによりラベルされたヒト乳癌細胞系から調製し た。そのラベルされ細胞を、可溶化級衝液(1% ( v / v ) Triton X - 100. 150mM NaC# .5mM EDTA. 25mH Tris-UCL, pU=7.5) 中に溶解した。4 部のラベルされた抽出物を、50m/m&ウム血 治アルブミンを含む 1 部の可溶化緩衝液と共に容 器中で混合し、旋转濃度10mg/mg のBSAを 得た。モノクローナル抗体により被覆されたポー ルを、その容器に添加し、そして張遠しながら氷 上で4時間、インキュベートした。ラベルされた 抗原を、その容器からピペットで取り、そしてそ のポールを、可溶化設街液により4度すすいだ。 次に、そのポールを取り出し、 100μℓ のLaemeli SDS ゲルサンプル設街液を含む個々のテューブ内

に置き、そして熱湯中で3分間、インキュペート した。そのボールを取り出し、そしてそのサンプ ルを、適切な標準液と共にSDSゲル上に注いだ。

その抗体に対する免疫沈殿試験は、それらのうち8種 (263,120H7,200F9,204F4,245E7,369F10,788G6 及び871E3)すべてが高分子量ムチン (H M W) に結合することを指摘する。2種は (260F9 及び26GB2)、55Kdの糖タンパク質抗原の同じエピトープに結合する。2種は(317G5及び650E2)、42Kdの抗原に結合する。2つの抗体 (451C3 及び454A12) は、95Kdの抗原の形でのトランスフェリン受容体に結合した。451C3 及び454A12のいづれも、受容体へのトランスフェリンの結合を妨げなかった。試験されたモノクローナル抗体の抗原結合特徴は、第6次に要約される。

以下公白

2度す

'る前、

.ベート !サンプ

注いだ。
.6のう

39F10.

' (HM

:260F9

一同じエ

iOE2)、 i1C3 及

ンスフ

:12のい

合を妨

体の抗

#### 第 6 表

卵泉モノ	クローナル抗体によって認	造される原原
мав	抗原	

MAB	坑原
1 263	имw
2 906	7 5 Kd
3 33F8	6 6 Kd
4 4482	
5 44F4 .	18.39.72.81.175kd(すべては バンドを 拡散する)
6 120117	нмw
7 200F9	н м w
8 204F4	н ѝ м
9 219F3	
10 245E7	нм w
11 260F9	5 5 Ka .

5 5 Kd

4 2 Kd

H M W

12 26682

13 280D11

14 31765

15 369F10

16 388D4

17 421E8

18 451C3 9 5 Kd (トランスフェリン受容体)

19 454A12 9 5 Kd (トランスフェリン受容体)

20 454C11 2 0 0 Kd

21 650E2 4 2 Kd

22 788G6 H M W

23 871E3 H M W

抗体のイソタイプを、次のようにして決定した:
5 m平方のグリッドを、ニトロセルロースシート上に鉛筆で薄く描き、そして抗イソタイプ血清 (Litton Bionetics.Kensington.Haryland、マウスェ・λ、α・r 1・r 2a・r 2b・r 3及の対するウサギ抗血流)の1 m ℓ 小滴を適用し、のけるウサギ抗血流)の正方形は、おのも果、おのおのの列の正方形は、おののシートを、は次で1 %(w/v)を含む PBS-BSA 中に1 %(w/v)を含む PBS-BSA 中によりすぎ、そして4でで PBS-BSA 中によりする。ストリップを、ハサミでばらばらに切

り、そして 0.02% アジ化ナトリウムを含む PBS-BSA 中に 4 でで保存することができる。他方、ストリップを、空気乾燥し、そして 4 でで乾燥保存することができる。 3 mg のハイブリドーマ培養

上清液又は PBS-BSA により希釈された上清液を含む一連の小さな質を用窓する。 1:10の希釈 溶液が一般的に好結果をもたらし;そしていくつかの上清液を、1:200 ほどに希釈することができる。ニトロセルロースのストリップを、窒温で

そのストリップを、 PBS-BSA により3度すすぎ、 そして窒温で1時間、希釈されたウサギ伉-マウ スーホースラティッシュペルオキシダーゼ中でイ

1時間、おのおのの管内でインキュベートする。

ンキュベートする。そのストリップを、 PBS-BSA により 2 度及びTris 提街液により 2 度すすぐ。そ

のストリップを、十分な色が抗-イソタイプスポット上に進展するまで(普通3~4分)、ジアミ

プスペンジジン及び過酸化水紫を含むTris級衝液中に置く。

その抗体イソタイプが第7衷に示される。

## 卵巣モノクローナル抗体のイソタイプ

MAB.	イソタイプ	
1 263	G 1	
2 906	М	
3 33F8	G 1	
4 4482	G 1 .	
5 44F4	G 3	
6 12017	м	
7 200F9	G <sub>.</sub> 1	
8 204F4	<b>M</b>	
9 219F3	G 1	
10 245E7	G 1	
11 260F9	G I	
· 12 266B2	G 1	
13 280011	G 1	
14 31765	G 1	
15 369F10	M	
16 38804	Gl	
17 421E8	G 1	

#### 特開昭62-209098 (14)

C I 18 451C3 G I 19 454A12 · 20 454C11 .G 2 A GI 21 650E2 22 788G6 GI 23 871E3 М

Antiboclies for the Development of Breast Cancer Issunotoxins. Cancer Res. 45: 1214~ 1221(1985)及びCarisson.J. など..Biochem.J. (1978)\_173: 723~737 によって記載されている ようにSPDPにより又はイミノチオレーン(1T) により処理し、そしてリシン毒素A類(RTA) に接合し、本発明の免疫毒素を製造した。

20倍のモル過剰量のSPBP(エタノール中にお いて20mH) を抗体に添加し、そして窒温で30 分間インキュペートした後、反応しなかったSPDP を、PBSに対する透析によって除去した。誘導 体化の程度は、ジチオトレイトール (DTT) に

よる 国元の後、 343nmでピリジンー 2 - チオンの 放出を測定することによって決定された。抗体に 依存して、3~8個のリシンアミノ酸茲 (抗体分 子当り)が、ピリジルージスルフィド誘導体に転 換された。

SPDP処理された抗体を、R·TAに接合した。接 ·合のすぐ前で、RTAを50mMのDTTにより選 抗体を、Bjorn など., \*Evaluation of Monocional 元し、次にアガロース、デキストラン及び/又は アクリルアミドを含むクロマトグラフィー樹脂の カラム上で脱塩し、タンパク質からDTTを除去 する。還元されたRTAは、ピリジルージスルフ ィドよりも3~5倍のモル過剰量で抗体に添加さ れた。典型的な反応混合物 (1mℓ) は、1μΜ 抗体及び30μmのRTAから成った。その反応 を、4℃で一晩、進行せしめた。抗体へのRTA の接合の程度を、ピリジン-2-チオンの放出を 湖定することによって分光測光的に決定した。 平 均して、接合体は、抗体分子当り2~3個のRT A分子を含んだ。これは、非遠元性 SDS-PAGBゲ ル (7.5%) によって確認され、そしてそれはま

た、典型的な接合体調製物が10%~30%の遊離抗 体を含んだことを示した。

接合体混合物を、UPLCサイズ排除カラム上でク ロマトグラフィー処理し、残存する反応しなかっ たRTAから接合体を分離した。そのカラムを、 0.1 Mの硫酸ナトリウム/ 0.02 Mのリン酸ナトリ ウム (pH = 6.8) により平衡化した。接合体混合 初 (0.7 ml) を、注入し、次に1 ml/分の流 速でクロマトグラフィー処理した(室温)。 0.5 m & の西分を集め、そしてピークの接合体画分を プールし、そしてフィルターを細胞毒性試験の前 に消毒した。

0.10Mのリン酸ナトリウム、 0.001MのNa EDTA. pH = 8.0 (この後、P - EDTA超衝液として計及す る)中におけるおよそ30m/mlの抗体を、窒 温で約15分間、1mHの5.5′ージチオピスー (2-ニトロ安息香酸)(DTNB) と反応せしめ、そ して次に永浴中で0℃に冷却する。十分な1Tを、 この溶液に添加し、抗体分子当り平均25の1T 分子を得、そしてこの得られた溶液を、0~5℃

で、 300倍過剰体積のP-EDTA銀街液に対して透 折する。

1 mMのDTTを含むP-EDTA中に通常保存され ているRTAを、10~15m/m & の浸度に限外滤 過し、そして0~5℃で、 300倍過剰体積のP-EDTAに対して透析する。十分なRTAを、誘導体 化された抗体に添加し、誘導体化された抗体上の 阻止されたチオール当り平均 1.0~1.20 R T A 上の遊離チオールを得る。この混合物を、室温で 2時間、インキュペートする。

その結合反応混合物を、固体支持体に共有結合 されたブルー色業(トリサクリルブルー)に基づ くクロマトグラフィー樹脂のカラムに適用し、そ して次にその混合物を、室温でP-EDTAにより浴 難する。そのカラムは、出発抗体の≈当りおよそ 2mlのペッド体積を含むような初合で作られる。 接合しなかった抗体の初期ピークがカラムから溶 斌された後、溶型剤が1Mの NaCA を含むP‐ EDTAに変換される。免疫設合体及び反応しなかっ たRTAを、ひじょうに鋭いピークとしてこの扱

(Nu/Nu、Balb/c 系) を用いた。 NIG:

OVCAR-3 腹水細胞を、キャリアーマウスから得た。

その細胞を、リン酸緩衝溶液(PBS)により2

**度洗浄し、そして2体積のPBSに対しておよそ** 

1 体積の細胞でPBS中に再懸濁した。細胞の計

数を、血球計数器により計数することによって決

定した。細胞生存度を、トリパンプルー色素排除

試験によって決定した。おのおのの動物を、日ゼ

ロで、5×10′個の生存細胞により腹膜内に注射

した。4.7及び10日目に免疫毒素を注射した。

この免疫添湯は普通、0.1mkのPBSで投与さ

れた。対照動物を、同じスケジュールに基づいて

試験されるおのおのの免疫毒素の個々の投与及び

対脳のために使用した。動物を毎日、観察した。

おのおのの実験において、対照と比較して生存時

間の増大により又は同じ生存時間を有する対照と

比較して処理された動物の腫瘍拡大の阻止による

ほとんど少ない腹部のはれによって、効果が決定

0.1 m!のPBSにより注射した。 5 匹の動物を、

--. •

9098 (14)

ーチオンの た。抗体に 巷(抗体分 誘導体に転

合した。接 Tにより辺 及び/又は 4 - 樹脂の TTを除去 - ジスルフ 本に添加さ 1. 1 # M その反応 ►ØRTA /の放出を こした。平 ·個のRT 3-PAGEゲ `それはま

対して透

保存され に限外記 積のP-、誘进体 抗体上の ORTA 、室温で

共有结合 )に基づ 用し、モ こより溶 りおよそ すられる。 ムから溶 2 P -,なかっ この奴

・ 街液中に溶離し、そしてこれをプールしそして 0 ~5cで10倍過剰体積の0.15Mのリン酸ナトリ ゥム、 (pl = 7.1)(この後、Pi級街液として含 及する)に対して透析する。その透析されたタン パクなを、0~5℃でサイズ排除ゲルのカラムに 週用し、そして 6 cm / 時の流速で級街液により溶 難する。そのカラムは、適用されたタンパク質の ml 当り少なくとも 2 5 ml のベッド体積を含む ような割合で作られる。免疫接合体が、排除体積 のすぐ後に、単一のピークとして溶離され、その 後、ベースラインまで落ち、次に二量体及び単量 kのRTAのピークが続く。そのプールされた免 疫接合体ピークを、35psi で限外滤過し、5.0 uz/m Lの最終遠度にし、そしてフィルターを消 むする.

本発明は、次の例によってより一層理解され、 そしてその例は例示的であり、限定するものでは ない。

#### **64** \_\_\_\_\_\_

16~22gの母さの雌性無胸腺ヌードマウス

実験B

された.

その結果は第8岁に報告する。第8岁及び次の 扱において、"はれ指数(Swelling Index)"とは、 次のように定義される:0=腹部のはれがない; 1-わずかに目に見える腹部のはれ;2-中ぐら いの腹部のはれ:及び3-ひどい腹部のはれ。

#### 第 1 表

#### <u> 実験 A</u>

试验物質	投与量	生存数 (85日)	はれ 指数	平均生存日
31765-11-RTA	50 µ g 100 µ g	0 2	- 3	49.8 + / - 10 60.2 + / - 5.2
260F9-11-RTA	50 # g 100 # g	0	=	26 + / - 1.4 24.6 + / - 3.3
113F1-IT-RTA	25 # g 50 # g	0	3_	32.2 + / - 13.9 29 + / - 3.0
PBS対照	0. 1 m £	0	-	2 9

**§4** 2

试验物質	投与量	(85日)	指数	平均生存日
PBS	. <u>-</u>	0	3	4 8
454A12-IT-FRTA	25 µ g	1	2	> 7 4
280D11-IT-RTA	50 μ g 100 μ g	1 2	2 2	> 6 6 > 7 1
2G3-IT-RTA	50 # g 100 # g	0	3 3	3 0 3 5

---- 次の例において、実験は前の例に記載されてい るようにして本質的に行なった。但し、動物は4. 6及び8日目に注射された。この例は、免疫毒素 454A12-IT-rRTAの抗ー雄塩効果が、腫瘍を狙持す る動物を、免疫毒素が誘導される、過剰のモノク ローナル抗体454A12により処理する場合、阻止さ れることを示す。HOPC21、すなわちヒト卵巣腱瘍 特異性でない抗体は、過剰量で投与される場合、 対応する阻止効果を持たない。

	a	- 733
·Jī		

#### 第 10 表

試験物質	投与型 (μg)	生存数 (69日)	はれ 指数	生存日 (平均日)	以股物質	设与量 (μg)	生存数 (34日)	はれ 指数	生存日 (平均日)
PBS	-	0	3	4 1	PBS	-	3	3	> 3 4
454A12-IT-R	TA 25	. 4	0	> 6 9	454A12-11-R1 454A12-11-R1		2 3	0	> 3 4
454A12-11-R + 454A12(50		0	3	2 6	454A12-11-RT		4	ŏ	> 3 4 > 3 9 > 3 9
454A12-11-R + MOPC21(50	TA 25	3	1	> 6 5	454A12-RTA (Pab ' 2)	10 25 50	3 · 4 3	0 0 0	> 3 9 > 3 9 > 3 4
. 31765-11RT	A 50 100	2 4	0 .	> 6 0 > 6 5	<u>151 4</u> ·				

#### 图 3 .

この実験に使用される方法は、本質的に例1と同じある。この実験は、RTAに接合される、Pab'2フラグメントの454A12から成る免疫诽溃が454A12-IT-RTAに匹敵する抗腫塩活性を有することを示す。

次の例は、いくつかの卵瓜癌細胞系に対する免疫接合体の<u>インピトロ</u>での細胞毒性を示す。

NII: OVCAR-2,-3.-4 及び-5を、卵菜感を有する患者の思性腹水から単離する。これらの細胞系は、次の引用中で前に記載されており、そしてこの開示を引用によりこの明細費中に組み入れる。
Bamiltonなど..。アンドロゲン及びエストロゲン受容体を有するヒト卵菜癌細胞系(NII: OVC AR-3)の特徴化(Characterization of Buman Ovarian Carcinoma Cell Lines with Ardrogen and Estrogen

Receptors Cancer Res. 43: 5379~5389(1983). Namiltonなど.. \* 卵巣癌の実験的モデルシステム: 新処理アプローチの計画及び評価への適用 (Experimental Model Systems of Ovarian Cancer: Aplications to the Design and Evaluation of New Treatment Approaches "Seminars in Oncology 11: 285~298 (1985)。卵巣癌細胞系 A 1847を、 S. Aaronson (National Cancer Institute, Bethesda, Maryland) から得た。その卵巣細胞を、RPMI培地 1640、10%ウシ胎児血清、10 mg/mlのイ ンシュリン及びペニシリン-ストレプトマイシン 中で増殖した。KB細胞を、ダルベッコの変性イ ーグル培地(DMEM)、10%ウシ血清、グルタミン 及びペニシリン-ストレプトマイシン中で増殖し た。組織培養培地(血清、グルタミン及び抗生物 別)を、Grand Island Biological Col. Grand Island NY から購入し、そしてインシュリンを、 Elanco Products Company, Indianapolis, IN か ら得た。タンパク質合成阻害アッセイのために、 細胞を、使用する1日前、2×10°個の細胞/

35mmでプレートした。免疫毒素を添加する前、 細胞を、ウシ血清アルブミン(2m/ml)を含むDMEM (DMEM-BSA)により2度洗浄した。挙げられた免疫毒素は、イミノチオレーン誘導体化及び 上記のようにしてRTAへの接合によって製造された。

タンパク質合成の阻害法を用いて、免疫毒素の活性を測定した。細胞を、37℃で24時間、極々の過度の免疫毒素を含むDMEM-BSA と共にインキュペートし、そして次にPirkerなど..。ブソイドモナスの外球素に結合された抗ートランスフェリン受容体抗体:ヒト卵風癌細胞系における典型的な免疫毒素(Anti-Transferrin Receptor Antibody Linked to Pseudomonas Exotoxin: A Modol Immunotoxin in Human Ovarian Carcinoma Cell Lines)。Cancer 45: 751~757 (1985)に記載されたようにTCA-不溶性物質への〔3H〕ロイシン(New England Meclear, Boston, MA;比活性 140.8℃i/mモル)の組込みについて分析した。重複体の平均値は、免疫毒素を受けなかった

## -209098 (16)

. 0

ž	生存(平均	日日日	)
3	>	3	4
} } }.	> >	333	4 9 9
) ) )	> > >	3 3 3	9 9 4

す。 を 脚し れる で AR-3) ian

Estrogen

を含 まげら :及び

よる前、

素の

し造さ

イン ソイ フェ

ntibody I

典型

ョロ され イシ

生 斤し

った

同じ細胞系の対照の百分率として変わされた。 10mM又はそれよりも低い処理されなかった対照 (IDso)と比較して、タンパク質合成の50% 阻害を与える免疫接合体が有効であると思われた。 試験された免疫接合体のIDsoは、下の第11表

#### 

に挙げられる。

#### インピトロ細胞群性 (1 D,e(nH))

RTA接合体	<u>0 V - 2</u>	07-3	<u>0 V - 4</u>	0 V - 5	A 1847	K B
454412	0.04	0.05	0.05	0.03		0.01
31765	0.1	0.2	0.1	0.3		0.1-2
260F9	0.2	0.5	0.2	0.2	> 5	140
113F1		2				
280011	> 30	4	13	> 20	> 30	120
263		8				•••
369F10		10			•••	
454C11	> 5	> 5	> 5	> 5	> 5	> 5
520C9	> 5		·			
245E7	> 30	> 30	> 30	> 30	> 30	> 30

リクロロ酢酸により2度洗浄した。細胞を乾燥せ しめ、シンチレーション液を添加し、そして放射 能を、Packazol CL/D 液体シンチレーションカウ ンターにより測定した。

タンパク質合成の阻害を、おのおののバイアルについてのTCA沈殿可能な33Sの組込みとして計算した。平均値は、免疫毒素を受けなかった同じ細胞系の対照の百分率として示された。 IDso は、例 4 におけるようにして決定された。その結果を、次の第12要に報告する。

#### 第 12 表

#### インピトロ細胞群性対OVCAR-3

接合体	I D 3 . (n M)
454A12-RTA	0.05
454A12-RTA	0.2
454A12-(Fab');-RTA	0.4
317G5-RTA	0.2
113F1-RTA	2
2G3-RTA	3
2G0F9-RTA	4
280D11-RTA '	3 0
454C11-RTA	5 0
369F10-RTA	> 5 6

#### <u>§4 5</u>

例4において記載された免疫毒素を、 NIB: OVCAR-3 細胞に対して試験した。細胞を、RPMI培 地1640、10%ウシ胎児血清、10μg/m4の インシュリン及びペニシリンーストレプトマイシ ン中に保持した。細胞を、トリプシンによる軽い 消化又はパーセン(Versene) の添加によって、培 巻フラスコから取り出した。その細胞濃度を、調 整した。 4×10° 個の NIB: OVCAR-3 細胞を、培 地 1 m 4 中に無潜し、そして 8 m 4 のガラスパイ アル(ICN)に添加し、次に接合体希釈溶液 2 (100 µ g / m l のウシ血清アルブミンを含む P B S中における)を添加した。37℃で22時間イ ンキュペートした後、その培地を吸い出し、その A団をPBSにより洗浄しそしてQ5 μCiのL-(25 S) メチオニン(Amersham: 1400 Ci/mモ ル)により福足された、0.5 ml のメチオニン不 会培地を添加した。37℃で2時間インキュペー トした後、その培地を吸い出し、そして細胞の単 暦を、メチオニン (l m/ml) を含む10%ト

#### **54** 6

この例は、上記のモノクローナル抗体及びプソ イドモナスの外毒素を含む免疫接合体の細胞毒性 を示す。

アソイドモナス外毒素 (PE) は、Dr.S.Leppla (Ft.Detrick, Frederick, HD) のギフトであった。PEをまた、Swiss Serum and Vaccine Institute, Berne, Switzerland から商菜的に入手することができる。PE接合体を構成し、そして前に引用(Pirkなど、(1985))によって本明細套に組込まれた方法の変法によって構製した。PE (30 nモル)を、5000nモルの2ーイミノチオレーンーBC2 (Pierce Chemical Co., Rockford, IL) 1 mHのEGTAを含む 0.1 Mリン酸硬術液 (pH=8.0) 1 m2 中 500nモルの HAD・と37で1時間、反応せしめた。次に、その読事体化されたPEを、

その反応体からOPLCを用いて分離し、そして5.

5 ′ - ジチオーピス (2 - ニトロ安息香酸)(DTNB) の添加によって活性化し、及終濃度をlanにした。 抗体 (40~50nモル) を、37℃で1時間、1mH のEGTAを含む 0.1 Mリン放設街液 (pH = 8.0) 0.75mℓ 中 100~ 200 n モルの 2 - イミノチオレ ーソーICA と共にインキュペートした。その抗体 と、活性化されたPEとを反応せしめ、そしてそ の接合体を、記載されたようにしてNPLCを用いて 初製した。Pirkerなど、(1985)。PBと抗体との a:特にことわらない限り、この値は、少なくと 一対一の投合体を含むピークを回収し、そして下 に記載したすべての研究のために使用した。

タンパク質合成の阻害及び I D, ・を、上の例 4 に記載したようにして決定した。但し、その細胞 を、12時間、免疫毒素と共にインキュベートし た。代衷的なタンパク質阻害アッセイからの結果 を示し、そしてすべての実験の平均ID。値を、 第13表に提供する。1D\*\*は、その表において ng/mg 及び(nH)として示される。 以下介白

タンパク	質合成の	阻容に	ついて	<u> </u>	D <sub>s</sub> 。值'	OR/	m L	(Ha)

細胞	454C11-PE	260F9-PE	280D11-PE
OVCAR-2	1.6(0.01)	3.4(0.02)	835 (4)
OVCAR-3	3.6(0.02)	41.5(0.2)	805(4)
OVCAR-4	0.7(0.005)	4.7(0.02)	54(0.3)
OVCAR-5	10(0.05)	23(0.1)	3450(>15)
A 1847	2.5(0.015)	. 385° (2)	2200(>10)
к в	15 (0.08)	>600(>3)	>250(>1)

も2つの実験の平均値である。

b:1つの実験からの結果。

c:非特異的な母性。

本発明の免疫毒素を誘鹉するモノクローナル抗 体を産生するハイブリドーマのサンブルを、次の 寄託番号下でAmerican Type Culture Collection 又は Collections of in Vitro International に寄託した。 以下介白

#### ATCC

ハイブリドーマ	<u>寄託番号</u>
2G3	BB 8491
280D11	UB 8487
266B2 .	HB 8486
245E7	BB 8489
31765	HB 8485
369910	118 8682
454C11	HB 8484
788G6	<b>IIB</b> 8692
33F8	
260F9	BB 8488

#### 204F4

219F3	1 7 1	10072
388D4		
42188	141	10064
871E3		
451C3	141	10081
650E2	141	10083
454A12	171	10075

これらの弥託は、ブダベスト条約に基づいて行 なわれ、そしてその規定に従って保持され、そし て入手可能である。

以下企自

#### In Vitro International Collection

	ATTOTACTORDE DOTTOCCT	<u> </u>
ハイブリドーマ	<b>光瓶蓋号</b>	
9C6	IVI 10056	
44B2		
4484	•	
12007	IVI 10061	
200F9	IVI 10062	

# This Page is Inserted by IFW Indexing and Scanning Operations and is not part of the Official Record

# **BEST AVAILABLE IMAGES**

Defective images within this document are accurate representations of the original documents submitted by the applicant.

Defects in the images include but are not limited to the items checked:

BLACK BORDERS
☐ IMAGE CUT OFF AT TOP, BOTTOM OR SIDES
A FADED TEXT OR DRAWING
BLURRED OR ILLEGIBLE TEXT OR DRAWING
☐ SKEWED/SLANTED IMAGES
☐ COLOR OR BLACK AND WHITE PHOTOGRAPHS
☐ GRAY SCALE DOCUMENTS
☐ LINES OR MARKS ON ORIGINAL DOCUMENT
☐ REFERENCE(S) OR EXHIBIT(S) SUBMITTED ARE POOR QUALITY
OTHER:

## IMAGES ARE BEST AVAILABLE COPY.

As rescanning these documents will not correct the image problems checked, please do not report these problems to the IFW Image Problem Mailbox.